1/7/1 (Item 1 from file: 351)

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

008981933

WPI Acc No: 1992-109202/199214

polyStyrene-polybutadiene block copolymer shape memory resin emulsion - obtd. bi dispersing resin into water in presence of surfactant, to give emulsion, soaking with organic solvent before dispersion

Patent Assignee: ASAHI CHEM IND CO LTD (ASAH ) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 4050234 19920219 Α JP 90157752 Α 19900618 199214 JP 95047642 B2 19950524 JP 90157752 Α 19900618 199525

Priority Applications (No Type Date): JP 90157752 A 19900618 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 4050234 A 7

JP 95047642 B2 5 C08J-003/07 Based on patent JP 4050234

Abstract (Basic): JP 4050234 A

Shape memory resin (SMR) is prepd. by dispersing resin into water, in presence of surfactant, to produce emulsion having average dia. 1-10 micron. 100 wt.pt. of SMR is soaked with 0.1-100 wt.pt. of organic solvent boiling 50-300 deg.C., before dispersion. Solvent is removed from the emulsions if necessary.

SMR are e.g. crystalline styrene-butadiene or styrene-trans butadiene block copolymers. Surfactants are anionic and/or nonionic. Pref. conc. of emulsion is 10-40 wt.%, and may be modified with thickner, rubber emulsion, curing agent or resin modifiers e.g. anti-weathering reagent, colouring materials.

USE/ADVANTAGE - Emulsion system improves health and fire-risk problems. Prods. are used for dip- or cast-mouldings, back-sizing for carpet, paper or fibres treatment, hair and fabric treatments, and use as coating or adhesives.

Dwg.0/0

Derwent Class: A12; D21; F06; F09; G02; G03
International Patent Class (Main): C08J-003/07
International Patent Class (Additional): C08J-003/03; C08J-005/18; C08L-101/00; D06M-015/23; D06M-015/233; D06M-023/08; D21H-019/16

# ◎ 公開特許公報(A) 平4-50234

⑤Int. Cl. ⁵

識別記号

广内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月19日

C 08 J 3/03

7918-4F 9158-3B

B D 21 H B D 06 M

21 H 1/34 06 M 15/233 С

9048-3B 9048-3B

21/00

Z **※** 

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全7頁)

⑤発明の名称

形状記憶樹脂エマルジョンおよびその製法

②特 願 平2-157752

②出 願 平2(1990)6月18日

@発明者 池松

武 司

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株

式会社内

**伽発 明 者 宮 本** 

浩 -

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 加

号 旭化成工業株

式会社内

**@**発明者 唐牛

正夫

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株

式会社内

勿出 願 人

旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

四代理 人 弁理士渡辺 一雄

最終頁に続く

# 1、 発明の名称

形状記憶樹脂エマルジョンおよびその製法

#### 2、 特許請求の範囲

1、形状記憶性能を有する樹脂を、界面活性剤の共存下、重量平均粒径 0. 1~10 μに、水中に分散、乳化して成る形状記憶樹脂エマルジョン。

- 2、形状記憶樹脂 1 0 0 重量部に対して、沸点5 0 ~ 3 0 0 での有機溶剤 0. 1 ~ 1 0 0 重量部を含浸させてなる特許請求の範囲第 1 項記載の形状記憶樹脂エマルジョン。
- 3、形状記憶樹脂を有機溶剤に溶解し、界面活性剤の共存下に、機械的に水中に分散、乳化させる工程、その後必要により、溶剤を溜去させる工程からなる特許請求の範囲第1および2項記載の形状記憶樹脂エマルジョンの製法。

# 3、 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は形状記憶樹脂エマルジョンおよびその製法に関するものである。 詳しくは、 形状記憶性能、 特に悠然性の形状記憶性能を有する樹脂を、 界面活性剤の共存下に、 重量平均粒径 0. 1~10 μに、 水中に分散、 乳化させて成る形状記憶樹脂エマルジョンおよびその製法に関するものである。

この形状記憶樹脂エマルジョンは、浸漬成形体、キャスト成形体、カーベットバックサイジング剤、紙加工剤、繊維処理剤、布処理剤、表面コート剤、接着剤等の用途に使用することによって、形状記憶性能に基づく従来にない性能を達成することが出来る。

## 〔従来の技術〕

感熱性の形状記憶樹脂、即ち常用温度で加えられた変形が、一定温度に加熱することによって元の形状に回復する性能を有する樹脂として、既に

多くの掛脂材料が公知になっている。 形状記憶樹脂を構造から分類して、 数タイプのものが公知である。 すなわち、

(1) 結晶性ポリオレフィンの架橋物(米国特許公報3086242号)、結晶性トランスポリイソプレンの架橋物(特開昭61-16956号公報)、結晶性トランスポリプタジェンの架橋物(米国特許公報3139468号)等の低温軟化性樹脂の架橋構造体

(2) ボリノルボルネン (特開昭 59-53528号公報)、ボリ塩化ビニル、ボリメタアクリル酸メチル、ボリカーボネート、 A B 樹脂 (アクリロニロリループタジェン樹脂) 等の低温軟化性の超高分子重合体

(3)フッ素樹脂系プロック共重合体、ポリエステル、ポリエーテルまたはポリウレタン系のプロック共重合体樹脂(公表特許昭 82-501778号公報)、結晶性のスチレンートランスプタジェン系プロック共重合体(特開昭 62-275114号公報)等の低温数化性のプロック共重合体樹脂に分類できる。

この内、特に上記分類(2)および(3)に属

き、 しかも同一樹脂濃度ではその粘度が著しく低い故、 樹脂濃度を高めて使用できることを見出し 本辞明に到途したものである。

即ち、本発明は、形状記憶性能を有する樹脂を、 界面活性剤の共存下、重量平均粒径 0. 1~10 μに水中に分散、乳化して成る形状記憶樹脂エマ ルジョンおよびその製法に関するものである。

本発明の形状記憶樹脂エマルがには有機溶制に、基本的には有機溶制に、基本的如何には有機溶影は物質である。特になる記記憶材料である。特になり、この好味をしいがあり、このが明白には、おり、カールをは、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールを対しては、カールのが、カールのが、カールを対しては、カールのでは、カールを対しては、カールのでは、カールを対しては、カールのでは、カールののでは、カールのでは、カールのでは、カールのでは、カールのでは、カールのでは、カールのでは、カールのでは、カールのでは、カールののでは、カールののでは、カールののでは、カールのでは、カールのでは、カールのでは、カールのので

するものは、 一般に有機溶剤に可溶であるために、 溶液として浸漬成形したり、 布地等に含浸処理し たりする用途への利用が提案されている。

#### [発明が解決すべき課題]

しかし、形状記憶智能を有機溶剤に溶解して用いるこれらの従来方法においては、 当然の帰結として、 有機溶剤に基づく危険性および有害性が大きな問題となるものであった。 またさらに、 形状記憶智能の有機溶剤溶液は、 通常高い溶液粘度を示して加工性、 作業性を悪くするために、 その流作業効率上の問題を有するものでもあった。

#### [課題を解決するための手段]

本発明者等は、上述の問題点を解決するために 鋭意検討した結果、形状記憶樹脂を界面活性剤の 共存でに、水中に分散、乳化してなる形状記憶樹脂エマルジョンを用いることによって、有機溶剤 使用による危険性、有害性における問題を解決で

本発明の形状記憶樹脂 エマルジョンに おいては、乳化剤は、例えば陰イオン 界面活性剤、 障イオン界面活性剤、 両性界面活性剤、 非イオン界面活性剤等、 各種の界面活性剤 から選ぶことができる。 界面活性剤の具体例としては、例えば界面活性剤便寛 第7刷、 昭和43年7月30日発行、 産業 図 株式会社、に記載されるところから自由に選

ぶことができる。 これらの界面活性剤はいくつかの種類の物を混合して用いる 当然構わない。 イオン性界面活性剤、 特に 路 イオン性界面活性剤とを 混合 使用すること 好まり、 一般に好ましい 結果を達成できる。 特に好ましい 界面活性剤は、 観油性 基として 芳香 族炭化水素 を含むデービスの H L B 値 (同じ イオン性界面活性剤である。は非イオン性界面活性剤である。

本発明において用いられる界面活性剤の使用量は、形状記憶樹脂100重量部に対して、 0. 1~20重量部であり、 好ましくは1~8重量部であり、 特に好ましくは2~5重量部の範囲である。界面活性剤の使用量が 0. 1重量部未満では得られるエマルジョンの形態としての安定性が不十分であり、また20重量部を越えると樹脂材としての実用性能が大幅に低下することになり好ましくない。

本発明において用いられる界面活性剤は、形状記憶樹脂溶液と水とを分数、乳化して形状記憶樹

族炭化水素あるいは脂環族炭化水素、クロロホルム、四塩化炭素、トリクロロエタン、二塩化メタン等のハロゲン化炭化水素等を挙げることができる。またいくつかの有機溶剤の混合物であっても当然構わない。

形状記憶樹脂溶液は5~30重量パーセントの 濃度範囲で通常用いられる。5重量パーセント未 満では形状記憶樹脂エマルジョンの生産効率が大 さく低下し、30重量パーセントを越えると溶液 の粘度が著しく上昇し分散、乳化操作が困難になる場合がある。

本発明において、 該形状記憶 樹脂の有機溶剤溶液を水に分散、 乳化させる装置としては、 公知の各種の分散、 乳化機を使用できる。 これらの具体例としては、 各種のミキサー、 ホモミキサー、 ホモジナイザー、 コロイドミル、 超音波乳化機などの公知の装置が利用できる。

形状記憶樹脂エマルジョンの粒径は、 脱溶媒 後の最終製品として、 重量平均粒系 O. 1~10 μの範囲でなければならない。 重量平均粒径が

脂エマルジョンを製造する際に、分数媒体である。 水に溶解して用いることが一般的である。しかでは 溶解して用いることが好ましい場合がある。また、 イオン性界面活性剤においては、例えば観かまた、 イオン性界面活性剤においては、例れば、対する 合む有機酸を形状記憶樹脂溶液に溶解し、対する ンとなる水酸化ナトリウムを水に溶解する等、界 面活性剤成分を分割して溶解し、 両溶液を乳化時 に混合する方法によって、 さらに好ましい乳化力 を達成できる場合がある。

O. 1 μ未満では、エマルジョンの粘度の上昇を 来して好ましくないし、10μを越えるとエマル ジョンの形態としての安定性が大幅に低下して好 ましくない。エマルジョンの重量平均粒径は、そ の一視野の光学顕微鏡写真の粒子全数を解析する ことにより、利定できる。

次いで、 形状記憶智能の有機溶剤溶液の水分散、乳化液中の有機溶剤を除去する方法としては、 加熱蒸留法、 ステームストリピング法等の公知の脱溶剤法を用いることができる。 溶剤は 必要 溶剤を発してもよい。 これらの有機溶剤を残してもよい。 これらの有機溶剤を残ける では、 本発明の形状記憶樹脂エマルの理道にできる場の各種成形 適正温度あるいは各種処理が違成できる場合がある。

このようにして得られる形状記憶樹脂エマルジョンは、 通常 1 0 ~ 4 0 重量パーセント程度の樹脂濃度を有するものであり、 通常このまま各種用途に使用できる。 しかし場合によりさらに樹脂濃

度の高いエマルジョンが要求される場合がある。 40~60重量パーセント程度の樹脂濃度に濃縮する方法としては、クリーミング法、遠心分離法あるいは水の蒸発除去法等の公知の方法を利用することができる。

本発明の形状記憶樹脂エマルジョンは、必要により増粘剤を添加することによって、 粘度を高めることもできる。 増粘剤としてはメチルセルロース、 カルボキシメチルセルロース、 ヒドロキュース、 カルボース、 カゼイン、 ボリビニルアルコール、 ボリアクリル酸またはその誘導体、 ボリクリル酸のナトリウム塩あるいはアンモニウム塩等の水溶性高分子から選ぶことができる。

本発明の形状記憶樹脂エマルジョンは、その樹脂性能を有効に生かす各種用途に使用できるが、その使用にあたっては、その性能を改良するために天然ゴムラテックス、合成ゴムラテックスまたは各種樹脂エマルジョンと併用することもできる。
エマルジョンとして併用できる好ましい樹脂の具体例としては、ウレタン樹脂、アクリル樹脂、エ

良溶性で、 かつ比較的高沸点の溶剤をエマルジョンに添加することもできる。

充塡剤としては炭酸アルミニウム、クレー、タルク、含水ケイ酸、無水ケイ酸、マグネシア、亜鉛華、カーボンブラック、硫酸パリウム等の無機充塡剤を挙げることができる。

粘接着剤としては天然ロジン、変性ロジン、クマロンインデン樹脂、 テルベン樹脂、 シクロベンタジェン樹脂、 各種炭化水素樹脂等を挙げることができる。

労化防止剤としては、一般に樹脂材に使用される安定剤、酸化防止剤、紫外線防止剤等から選んで使用できる。

また、着色剤としては公知の無機あるいは有機の着色剤あるいは顔料から選んで使用できる。本発明の形状記憶樹脂エマルジョンは成形後あるいは処理操作後、樹脂材の強度や形状記憶性能等の改良するために、用途によっては必要に応じて、各種パーオキサイド化合物、各種の加硫剤、各種共有結合性もしくはイオン結合性架橋剤を予め配

ボキシ樹脂、酢酸ビニル樹脂、エチレン酢酸ビニル共重合体樹脂、アルキッド樹脂、フェノール樹脂、メラミン樹脂、ポリエステル樹脂、スチレン樹脂等を挙げることができる。

本発明の形状記憶樹脂エマルジョンは、必要により不凍液や一般的な樹脂材にもちいられる軟化剤、充塡剤、粘接着剤、劣化防止剤、着色剤等の配合剤を添加することもできる。

不 漠 液 の 具 体 例 と し て は、 エ チ レ ン グ リ コ ー ル、 グ リ セ リ ン 等 の 公 知 の も の を 利 用 で き る。

軟化剤としては、パラフィン系、ナフテン系、 フロマ系、流動パラフィン、スピンドル油等チルフタレート、ジブチルフタレート、ジブテカルフタレート、ジブテカルフタレート、ジブテカルス酸、ラウリン酸等の高級脂肪酸またはその本質の形状記憶樹脂エロルできる。また、の各種の形が遺圧温度あるいは各種処理適正温度を下り、 ために、キシレン、エチルベンゼン、デカリンのよりにより、

合し、 成形もしくは処理後架橋反応を行うこともできる。

上述の各種の配合剤等は、通常水溶液もしくは水分散液として本発明のエマルジョン中に加えるのが好ましいが、エマルジョン製造時形状記憶樹脂の有機溶剤中に、予め加えることも可能である。

### [実施例]

以下の実施例によって本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例によってなんら限 定されるものではない。

# 実能例 1

形状記憶樹脂としてアスマー(旭化成工業(株)の形状記憶樹脂製品)100重量部、不均化ロジン酸2重量部およびHLB価が15であるボリオキシエチレンーノニルフェノールエーテル2重量部を溶剤であるトルエン900重量部に溶解した有機溶剤溶液と、不均化ロジン酸と等モルの水酸化ナトリウムを溶解させた水溶液1000重量部

とを、加圧ボンブを用いて、 先端の線速度が毎分 2000mで回転する円錐台形のローターを有す るコロイドミル型乳化機に連続物を含む形状のに圧入しなかが、生成した有機をかり、を有するのは、 2を対したがあり、 2を対したがあり、 2を対したがあり、 2を対したが、 2を行っているととに、 3の称源エマルジョンを得た。 これを見量が、 3の称源エマルションを得た。 これを見量が、 3の称源エマルションを得た。 これを見量が、 3の称源エマルションを得た。 これを見量が、 3を対し、 10を分譲度 5 2 重量が、 4を引きることができた。

#### 実施例2

形状記憶樹脂として、結晶性のスチレンープタジェン水添プロック共重合体(A-B-C-D型プロック共重合体、AおよびCは水添前のミクロ構造において1、2結合含率14パーセントのプタジェンの水添プロック、BおよびDはポリスチレンプロックでありそれぞれの重量組成はA:

せた濃縮形状記憶樹脂エマルジョンを得た。

# 実施例 5

実施例 1 ~ 4 で得た形状記憶樹脂エマルジョンをガラス板上に流し、 8 0 ℃で加熱乾燥することによって、 キャストフィルムを得、 その性能を評価した。

B: C: D = 1 O: 1 7. 5: 5 5: 1 7. 5 であり、その全体としての重量平均分子量は 6. 2 万である。またポリプタジェン部の水添率は 9 9 パーセントであり、ポリスチレン部の水添率は 1 パーセント未満である)を用いる他は実施例 1 と同様に実施し、 固形分譲度 5 4 パーセント、 重量平均粒径 0. 9 μの 濃縮形状記憶樹脂エマルジョンを得ることができた。

### 実施例3

ロジン酸の替わりにドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウムを用い、水側に水酸化ナトリウムを溶解しない他は実施例1と同様に実施し、固形分濃度51パーセント、重量平均粒径1.0μの濃縮形状記憶樹脂エマルジョンを得ることができた。

#### 実施例 4

実施例2の形状記憶樹脂エマルジョンに混合キシレンを、樹脂材100重量部にたいして3重量部に成る如く添加し、樹脂中に有機溶剤を含浸さ

表 - 1

樹脂種	引張強度 (Kg/cm²)	破断伸び (%)	形状記憶性
実施例 1	130	310	良好
実施例 2	250	620	良好
実施例 3	140	3 5 0	良好
実施例 4.	330	700	良好

#### 引張強度、 破断伸び測定条件:

キャストフィルムをJIS3号ダンベルでカットし、25℃において、引張速度500mm/分で測定した。

# 形状記憶性能:

キャストフィルムを25℃で2倍長に延伸し、 その後100℃に加熱することで、その回復度を 測定した。 その結果、全試験とも90パーセント以上(残留伸びが10パーセント未満)の良好な形状回復特性を示した。

#### 実施例 6

実施例 1 ~ 4 で得た形状記憶樹脂エマルジョンを、水で固形分濃度 1 0 重量パーセントに成る如く希釈し、これを 0. 3 mm厚平織綿布に、布 1 0 0 重量部に樹脂成分 1 0 重量部に成る如く繰り返し塗布し、80 ℃で加熱乾燥した。樹脂加工を能していない綿布を比較例として、結果を表ー2に示す。

得られた形状記憶樹脂含浸布はある程度撮水性を有し、 腰が強く、 皺がより難くかつ皺がよってもスチーム等により 皺を消すことができる等防皺性に優れるものであった。

# [ 発明の効果]

また、布に含浸もしくは途布することによって、布使用時に発生する版や折目などは、 密熱性の形状に団復させ、 容易かつ簡単に除去できるという効果を達成できる。 しかも、この布は外観が美麗でかつ強靱で、耐久性にも優れるという効果を達成できる。

表 - 2

樹脂種	腰の強さ	耐皺性	皺回復性
実施例 1	0	C	0
実施例 2	6	<b>©</b>	0
実施例 3	0	0	, <b>©</b>
実施例 4	<b>©</b>	Φ	.0
比較例 1	×	×	×

◎: 特に優れる

0: 優れる

×: 劣る

第1頁の続き